

PRODUCTION OF HIGH-PURITY FISH SCALE COLLAGEN SOLUBLE IN ACID

JP5093000 Patent number:

1993-04-16 Publication date: SAKAI HIROMITSU; others: 03

Inventor:

NIPPON KASEI CHEM CO LTD

Applicant:

Classification:

C07K15/20; A23J1/10; A23J3/04; C07K3/02; C07K15/08 international:

european:

Application number: JP19910278826 19910930

Priority number(s):

Abstract of JP5093000

PURPOSE: To provide a process for producing a high-purity acid-soluble collagen from fish scale in a state free from gelatin which is a

depolymerized and denaturated collagen.
CONSTITUTION: The objective process for producing an acid-soluble fish-scale collagen comprises the steps of deashing the fish scale; extracting an acid-soluble collagen from the deashed fish scale with an acidic aqueous solution; and recovering the extracted acid-soluble collagen, wherein the above steps are carried out at <=15 deg.C.

1 family member for: 1P5093000 Derived from 1 application.

1 PRODUCTION OF HIGH-PURITY FISH SCALE COLLAGEN SOLUBLE IN ACID

Publication info: JP5093000 A - 1993-04-16

(12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平5-93000

(43)公開日 平成5年(1993)4月16日

(51) Int. Cl. 5 CO7K 15/20 A23J 1/10	識別記号	庁内整理番号 7731-4H 7236-4B	FΙ	技術表示箇所
3/04	501	7236-4B		
C07K 3/02	•	7731-4H		
15/08		7731-4H		
			審	「査請求 未請求 請求項の数 2 (全 4 頁)
(21)出願番号	特願平3-278	8 2 6	(71)出願人	0 0 0 2 3 0 6 5 2
				日本化成株式会社
(22)出願日	平成3年(199	1) 9月30日	ļ	福島県いわき市小名浜字髙山34番地
			(72)発明者	酒井 宏充
				福島県いわき市小名浜字高山34番地 日
				本化成株式会社研究所内
			(72)発明者	斎藤 秀史
			·	福島県いわき市小名浜字高山34番地 日
				本化成株式会社研究所内
			(72)発明者	久保 知義
				東京都府中市栄町3丁目11番13号
			(72)発明者	白井 邦郎
				東京都多摩市鶴牧3丁目17番9号304
			(74)代理人	弁理士 小林 正明

(54) 【発明の名称】高純度の酸可溶性魚鱗コラーゲンの製造法

(57)【要約】

【目的】 コラーゲンの変性した低分子化物であるゼラ チンを含まない高純度の酸可溶性コラーゲンを魚鱗から 製造する方法を提供する。

【構成】 魚鱗を脱灰する工程、脱灰された魚鱗から酸 性水溶液で酸可溶性コラーゲンを抽出する工程、および 抽出された酸可溶性コラーゲンを回収する工程とからな り、上記工程を15℃以下で実施することからなる酸可 溶性魚鱗コラーゲンの製造法。

20

40

【特許請求の範囲】

£.

【請求項1】 魚鱗を脱灰する工程、脱灰された魚鱗か ら酸性水溶液で酸可溶性コラーゲンを抽出する工程、お よび抽出された酸可溶性コラーゲンを回収する工程とか らなり、上記工程を15℃以下で実施することからなる 酸可溶性魚鱗コラーゲンの製造法。

1

【請求項2】 脱灰をエチレンジアミン4酢酸、エチレ ンジアミン4酢酸2ナトリウム、またはエチレンジアミ ン4酢酸4ナトリウムで行う請求項1記載の酸可溶性魚 鱗コラーゲンの製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、有機質産業廃棄物であ る魚鱗から各種医療用生体材料、化粧品材料等として有 用な酸可溶性コラーゲンを製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】マイワシ等の魚類は、水揚げ時や加工時 に魚鱗が大量に剥離して排水中に混入する。排水による 環境汚染防止のためには、排水中の魚鱗を濾過回収する 必要がある。しかし魚鱗はそのままでは利用価値がな く、大部分はそのまま廃棄されているのが現状である。

【0003】魚鱗は、通常灰分を約50%強、蛋白質を 約40%弱含有する。灰分の殆どはリン酸カルシウム (ヒドロキシアパタイト) からなり、蛋白質の約80% はコラーゲンであることが知られている。従来魚鱗から コラーゲンを抽出する方法としては、魚鱗から直接熱水 で抽出する方法、直接酢酸で抽出する方法が知られてい る [日本水産学会誌 54(11)、1987-199 2 (1988)].

[0004]

【発明が解決しようとする課題】魚鱗から直接熱水でコ ラーゲンを抽出する方法では、コラーゲンの低分子化物 ゼラチンが得られ、直接酢酸でコラーゲンを抽出する方 法ではコラーゲン中にゼラチンが含有される。このため コラーゲンの純度が低いという問題点を有する。本発明 の目的は、コラーゲンの変性した低分子化物であるゼラ チンを含まない高純度の酸可溶性コラーゲンを魚鱗から 製造する方法にある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、魚鱗を脱灰す る工程、脱灰された魚鱗から酸性水溶液で酸可溶性コラ ーゲンを抽出する工程、および抽出された酸可溶性コラ ーゲンを回収する工程とからなり、上記工程を15℃以 下で実施することからなる酸可溶性魚鱗コラーゲンの製 造法を提供する。

【0006】本発明は、魚鱗から抽出したコラーゲンが 温度に対して敏感な挙動を示し、変性して低分子化ゼラ チンとなることに着目し、酸可溶性魚鱗コラーゲン製造 の主工程、好ましくは全工程を15℃以下、より好まし

とする。

【0007】原料とする魚鱗は、鮮度を保持するため、 冷蔵保存好ましくは冷凍保存しておくことが好ましい。 採取された魚鱗にはかなりの夾雑物、例えば背鰭、尾鰭 等が混入しているため、水洗して予めそれらを取り除い ておくことが好ましい。また魚鱗表面に付着している余 剰蛋白質を除去するため、8~12重量%、好ましくは 9~11重量%の塩化ナトリウム水溶液で10~48時 間、好ましくは24~48時間洗浄することが好まし 10 い。洗浄後の廃液はかなりの懸濁液となるため、洗浄廃 液が濁らない程度まで繰り返すのがよい。好ましくは3 ~5回洗浄液を交換して洗浄するのがよい。魚鱗の洗浄 状態を見て適宜洗浄時間、洗浄回数を変えることが好ま しい。上記洗浄工程も15℃以下で実施するのが好まし 61

【0008】洗浄した魚鱗の脱灰工程にはキレート剤で 調整した緩衝液を用いる。キレート剤としてはエチレン ジアミン4酢酸、エチレンジアミン4酢酸2ナトリウ ム、およびエチレンジアミン4酢酸4ナトリウム等(以 下EDTAと総称する) が例示される。EDTA緩衝液 はрН6.0~8.0の範囲とするのが好ましい。より好 ましくはpH7.0~7.5である。pHが上記範囲より 低いまたはより高い場合にはコラーゲンの変性が生じ易 いので好ましくない。緩衝液中のEDTA濃度は、0. $3 \sim 0.6$ モル/リットル、より好ましくは $0.4 \sim 0.$ 5モル/リットルである。

【0009】EDTA緩衝液に洗浄済みの魚鱗を加え、 脱灰する。魚鱗とEDTA緩衝液の比率は、重量/容積 比で1:15から1:25、より好ましくは1:18か 30 ら1:23に調整される。脱灰は24~48時間、より 好ましくは36~48時間実施する。脱灰が不十分であ ると、酸可溶性魚鱗コラーゲンの抽出量も不十分とな る。このため上記脱灰工程を3~5回繰り返して実施す るのが好ましい。一度目の脱灰工程で約90重量%、三 度目までの脱灰工程で約95重量%以上が脱灰される。 脱灰後の廃液は非常に粘性が高い。このため、試料と廃 液の分離には、遠心分離、濾過等を利用するのが好まし い。好ましい操作としては、遠心分離ついで濾過するの がよい。滅過に要する時間を短縮でき、かつ試料の損失 を軽減できるからである。

【0010】脱灰して得られた粗魚鱗コラーゲンは、コ ラーゲン抽出工程に入る前に、緩衝液で洗浄してpHを 調整するのが好ましい。緩衝液としては、例えばリン酸 水素1ナトリウム、リン酸水素2ナトリウムとから調整 したモル/15リン酸緩衝液(pH約8.0)が使用さ れる。ついで、酸可溶性魚鱗コラーゲンを酸性水溶液で 振盪抽出する。酸性水溶液はpH1.0~5.0、好まし くは p H 2 . 0 ~ 4 . 0 に調整したものが好ましく使用さ れる。酸性水溶液は、有機酸、鉱酸のいずれでもよく、 くは4~5℃の温度条件下で実施することを特徴の一つ 50 例えば酢酸、塩酸等が例示される。pHが上記範囲より

低いときにはゼラチン化し、上記範囲を超えると収量低 下を生ずるので好ましくない。粗魚鱗コラーゲンと酸性 水溶液との比率は、重量/容積比で1:15から1:2 5、好ましくは1:18から1:23の範囲が好ましく 採用される。

【0011】粗魚鱗コラーゲンを酸性水溶液中に加え、 24~48時間、好ましくは36~48時間浸漬して酸 可溶性魚鱗コラーゲンを抽出する。抽出は1~5回、好 ましくは3~5回酸性水溶液を交換して実施するのがよ い。1回目の抽出操作でも酸可溶性魚鱗コラーゲンの約 10 80重量%が抽出できる。

【0012】酸性水溶液に溶解した酸可溶性魚鱗コラー ゲンと残渣の分離は、通常の物理的分離手段によればよ いが、遠心分離法が好ましく採用される。残渣を分離し た酸可溶性魚鱗コラーゲン溶液から、コラーゲンを線維 化・析出し回収する方法は、豚皮や牛皮コラーゲンなど で行われている方法と同様に処理すればよい。即ち上記 溶液中に塩化ナトリウムを加えて塩濃度を上昇させ線維 化する。あるいは水酸化ナトリウムを加えてpHを中性 付近に調整して線維化してもよい。

【0013】線維化したコラーゲンを例えば遠心分離法 により回収し、ついで再び適量の酸性水溶液に溶解さ せ、モル/15リン酸緩衝液 (pH7.5) あるいはイ オン交換水のような中性液で透析して酸可溶性魚鱗コラ ーゲンを回収する。透析後、凍結乾燥して高純度の酸可 溶性魚鱗コラーゲンが得られる。

【0014】以下本発明を実施例に基づきより詳細に説 明する。例中、%は特にことわりのない限り重量%を示 す。

【0015】 実施例

新鮮なマイワシの魚鱗100gを約5℃の水で水洗し、 夾雑物を除いた後、10%塩化ナトリウム水溶液2リッ トルに入れ、4~5℃の温度条件下で24時間振盪し、 上澄み液を遠心分離および濾過操作により分離除去し た。この操作を液を交換して3回繰り返した後、水洗し て洗浄魚鱗を得た。

【0016】洗浄魚鱗を0.5モルのエチレンジアミン

4 酢酸 4 ナトリウム、 0.05 モルのトリス - 塩酸 (p H7.5) とから調整した0.5モルのEDTA緩衝液2 リットルに入れて4~5℃の温度条件下で48時間振盪 した。その後遠心分離および濾過操作により上澄み液を 分離除去した。この操作をEDTA緩衝液を交換して3 回繰り返した後水洗し、30.5gの粗魚鱗コラーゲン を得た。

【0017】この粗魚鱗コラーゲンにモル/15リン酸 緩衝液 (pH8.0) 600ミリリットルを加え、4~ 5℃の温度条件下で振盪しながら洗浄し上澄み液を分離 除去した後、0.5モルの酢酸水溶液600ミリリット ルを加え、4~5℃の温度条件下で48時間振盪抽出し て酸可溶性魚鱗コラーゲンの溶液を得た。この溶液を1 8,000rpmで30分間遠心分離して酸可溶性魚鱗 コラーゲン溶液と残渣とに分離した。残渣を水洗した 後、再び0.5モル酢酸溶液で振盪・抽出した。これを 3回繰り返して酸可溶性魚鱗コラーゲン溶液約1.5リ ットルを得た。

【0018】酸可溶性魚鱗コラーゲン溶液に、最終濃度 20 が5%となるように塩化ナトリウムを加えて塩濃度を調 整した。これによって生成した線維状の沈澱を、4~5 ℃の温度条件下、18,000rpmで、30分間遠心 分離した。得られた沈澱を再び0.5モル酢酸水溶液に 溶解し、モル/15リン酸緩衝液 (pH7.5) で溶解 液を4~5℃の温度条件下で72時間透析した。凍結乾 燥後、酸可溶性魚鱗コラーゲン線維化物2gを得た。

【0019】この酸可溶性魚鱗コラーゲン線維化物を、 ソジウムドデシルサルフェイトーポリアクリルアミドゲ ル電気泳動(以後SDS-PAGBという)およびアミ 30 ノ酸分析にかけた。SDS-PAGBにおいて、α

,鎖、 α ,鎖、 β 鎖などコラーゲン特有のバンドパターン を示し、ゼラチンの混入はなかった。アミノ酸分析にお いてもコラーゲン特有のアミノ酸組成を示しており、高 純度の酸可溶性魚鱗コラーゲンであることが確認され た。表1に豚皮コラーゲンおよび酸可溶性魚鱗コラーゲ ンのアミノ酸組成を示す。

[0020]

ァ

アミノ酸残基	豚皮	酸可溶性魚鱗
	<u>コラーゲン</u>	<u>コラーゲン</u>
ヒドロキシブロリン	1 2 5	6 3
アスパラギン酸	4 5	5 2
スレオニン	1 7	2 4
セリン	3 6	4 0
グルタミン酸	7 0	7 3
プロリン	1 1 2	108
グリシン	3 2 8	3 2 4
アラニン	9 9	1 2 5
1/2シスチン	0	0
パリン	2 2	1 9

表 1

特開平5-93000

5				6	
	メチオニン	4	1 0		
	イソロイシン	1 2	8		
	ロイシン	2 5	2 1		
	チロシン	3	3		
	フェニルアラニン	1 3	2 2		
	ヒドロキシリジン	5	8		
	リジン	3 0	3 2		
	ヒスチジン	7	1 9		
	アルギニン	4 7	5 2		

注:α鎖のアミノ酸組成。アミノ酸1000残基当たりの数値で示した。

[0021]

性魚鱗コラーゲンを抽出する方法に比して、高純度の酸

【発明の効果】本発明によれば、従来の魚鱗から酸可溶

可溶性魚鱗コラーゲンが得られる製造法が提供される。